PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-093560

(43)Date of publication of application: 12.04.1989

(51)Int.Cl,

C07C 89/96 801J 23/14 801J 27/232 C07C 68/06 // C078 61/00

(21)Application number: 82-249967

(71)Applicant: ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

05.10.1987

(72)Inventor: FUKUOKA SHINSUKE

DEGUCHI RIYOUJI

TOJO MASAHIRO

(54) PRODUCTION OF DIARYL CARBONATE

(57)Abstract:

PURPOSE. To obtain the objective compound in high yield and selectivity, by using a lead catalyst in the production of diaryl carbonate by the disproportionation of alkyl aryl carbonate into diaryl parbonate and

CONSTITUTION: A diaryl carbonate can be produced by the disproportionation of an alkyl aryl carbonate (preferably having 1W4C lower aliphatic group as the alkyl group and phenyl group or 7W15C substituted phenyi group as the aryl group) into a diaryl carbonate and a dialkyl carbonate in the presence of a lead catalyst (preferably metallic lead or neutral or basic lead compound, especially powdery lead, granular or powder alloy of lead and sodium, various lead oxides, lead hydroxides, lead carbonate, basic lead carbonates, etc.), usually at 50W400° C, preferably at 80W300° C. The objective carbonate is produced in high yield and selectivity without problems such as corrosion of the apparatus caused by the use of a Lewis acid.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration)

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

(Number of appeal against exeminer's decision of rejection]

(Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection)

[Date of extinction of right]

多日本国特許庁(JP)

① 特許出頭公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-93560

@Int_CI_*	識別記号	庁内整理番号		每公開	平成1年	1989	04月12日
C 07 C 69 8 01 J 23	4	Z-6917-4H Z-8017-4G					
C 07 C 68 // C 07 B 61	6	Z-6917-4H	審査請求	未請求	発明の数	The state of the s	(全 5 頁)

多発明の名称 ジア

ジアリールカーボネートの製造法

①特 夏 昭62-249967

參出 顧 昭62(1987)10月5日

份祭 明 著 (#3 33 333 (2) 等 明 条(3) 變 23 の発明 著 莱 袋 Œ 34 の出 夏 人 旭化成工業株式会社 多代 選 人 弁理士 清 水

岡山県倉敷市潮通3丁目13番地1 起化成工業株式会社内 岡山県倉敷市潮通3丁目13番地1 起化成工業株式会社内 岡山県倉敷市潮通3丁目13番地1 起化成工業株式会社内 大阪府大阪市北区堂島英1丁目2番6号

朔 縦 養

1 発明の名称

ジアリールカーポネートの製造法

2 特許請求の範囲

- (3) 発泡器の存在下にアルキルアリールカーボ ネートをジアリートカーボネートとジアルヤルカ ーボネートに不均化させることを特徴とするジア リールカーボネートの製造法。
- (3) 始熟額が発わまび、中性または塩基性の鉛化合物である特許額水の範囲器「真影戦の方法。
- ③ アルヤル基が炭素数 1 ~ 4 の低級脂肪族基である特許納水の高温等;沒または新2項配銀の万法。
- ※ アリール基がフエニル高または炭素数 ノー 15の遺機フェニル高である特許頻次の範囲第 1 項をいし第3項のいずれかに配載の方法。

3 発明の評細な説明

(微葉上の利用分粉)

本発明は、ジアリールカーボネートの製造技化 鍵する。すらに終しくは、アルキルアリールカー ボネートの不均化反応によるジアリールカーボネ ートの製造法に罢する。

(従来の技術)

アルキルフエニルカーボネートを不効化させて ジフエニルカーボネートを得ることは既に知られ ている(特益服まちー 4 きちる7 号益報)。しか しながら、この方法では、ルイス競かよびルイス 酸を生成しりる機秘金銭化合物の中から患ばれた 般寒を用いてかり、具体的には A4X。、TiX。 CX。。 VOX。、VX。、ZnX。、FeX。、3nX。(Xはいロゲン、フ キトキシ基。アルコキシ基、フリーロキシ基)が 挙げられている。このよりなルイス銀は、異常の 異常が大きく、工業的に実施するには問題があ つた。

さらに、ペイス級とブロトン級との協合物を勉 級とする方法(特別総本の… 17 5 0 1 4 号公報) も選案されているが、この方法は、ペイス級に加 えてブロトン数を使用するため、解表の部項は、 より発調になるばかまでなく、放露の分離、回収 リールカーボネート、ジアリールカーボネート、 ジアルキルカーボネート、あるいはこれらの化合 物の加水分解生収物(アルコール、芳春族ヒドロ キレ化合物等)と収配したものであつてもよいし、 収応に先立つて選科や生成物で加熱処理されたも のであつてもよい。

これらの中で特に好きしい地様は、粉末状態、 類な状または粉末状の粉ーナトリウム合金、各種 観化粉類、水酸化粉類、炭酸剤かよび塩素性炭酸 粉類、基ナマリ酸塩脂かよび鉛酸塩脂、酢酸剤か よび塩素性酢酸粉などである。

このような数まれは数化合物から返る数様は、
の機器でもよいし、の機器以上を混合して用いる
こともできる。

また、動態媒の質用製化ついては特化制限はないが、練書。アルキルアリールカーボキートに対して 3.00001~100倍モル、好ましくは 9,001~2倍モルの製造で用いられる。

本発明の機族は、高収率、高速拡率でジアリー ルカーガネートを与える優れたものであり、さら

ル・ブロゼル、ブサルなどの低級指的表類から成るシアルキルカーボネートは、その務成が低いので、簡単に反応系から留去するととができる。このような意味に知いて、後級脂肪接蓋を有するアルサルブリールカーボネートが好ましく用いられる。

協務系能力を効果的に留去するために、窒息、フルゴン、ヘリウム、二線化炭素などの不活性ガスや延緩炭化水素ガスなどを反応系中に移入して、これらのガスに同伴させる方法や、減圧下に行う方法、およびこれらを併用した方法などが好ましく用いられる。また、機能反応器の場合は、忽核の評価機を増大させたり、液面更新を促進させるために、効果的な幾种を行うことも好ましい方法である。

本務等の反応は、適常、50~496℃、好を しくは30~300℃の範囲で行をわれる。また、 反応時間は数分~数十時間の範囲で行をわれる。 及応用力も、減圧、常圧、加圧のいずれにおいて に、これらの終かよび総化合物は、ルイス酸でもないし、ルイス酸を生成することのできる運動金 単化合物でもないので、ルイス酸の変形によって 素知される繊維の高食等の問題点がないことも等 軟である。

本無明の反応は、一般式(()に示されるように平 養反応であるから、生成物であるジアリールカー ボネートまたはジアルギルカーボネートの少なく ともいずれか一方を反応系から除去していくとと によって、反応をよりよく進行させるととかでき る。

本無明の反応は、強食、無相または気相で行なわれるので、生取物のうちの低辨点収分を報去しながら反応を進行させることが好ましい。原料をよび生取物の得点は、強富、ファリールカーボネートンアルキルカーボネート、またはジアルキルカーボネートンアルカーボネートンアルカーボネートであるので、生収物の一方を有去することは容易に行える。アルキル数がノチル、エテ

も無為される。

本発質の万蓮は、無鉛器でも実施できるし、溶 簾を用いることもできる。唇鱗を用いる場合は、 佐郷 本生 以 物 を 教 殊心一部と共代的 去 す る こ と も 好 ま しい万様である。このような密盤としては、例え は、ベンタン、ヘキサン、ヘフタン、メクタン、 イカン、デカン、ウンデカン。トリデカン毎の勝 筋瀕炭化水素類;ベンゼン、ミルエン。キシレン。 エサルベンゼン、ステレンなどの芳香族教化水器 綴らシクロヘキサン、メチルシクロベキサンなど の器線接換化水器線は塩化メタン。塩化メデレン、 タコロボルム、顕微化微微、ジタロルエチン、タ カルベンセン、ジクロルベンセンなどのハログジ 化微化水溶解了アセトニトリル。プロビガニトリ み、ペングやトリルなどのコトリル機;アセミン、 メケルエチルケトン、アセトフエノンなどのケト ン類なジエチルエーテル、チャラヒドロフラン。 クオキサン、ファエニルエーテルなどのエーテル 異などが好ましく用いられる。

また。革養朝の方法は、因分式、滋養式、いず

れの方法でも実践できる。

(赛激%)

次に、半発明を実施例によつて具体的に説明するが、本発明は、これらの実施例に接定されるものではない。

※※例:

PhO 2 8、メデルフエエルカーボネート189を少数の観光気流下で188℃に1時間加熱することによつて、触無の観処性を行つた。次いで、150℃で0.8 88段の設度下化、米皮応のメテルフエールカーボネートがよび生成したジフエエルカーボネートの大部分を設置することによつて、設成色液体2.5 9を得た。これにメチルフエニルカーボネート7 5 9 (0,5 モル)を加え。全量を後評議策、選環冷認器、液面より下部に適するカス等人口、温度管を設けた200㎡に適するとなって、でした。液鉄器器を80㎡に200㎡に受債することによって反応を行った。遊洗冷却器のシャケットには

9 0 高級を含むものである。また、実施例2.3.7.8 かよび?では、独族の前処理を行なわずに 滋服以応を行つた。

3 2

* * **	82 86	1447.xxxx	ジフエニルカーボネード			
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	-+04-H2CXX	42 34 (36)	選択率(※)		
2	粉束状 25	5 2,3	5 1,8	99.0		
5	遊粒状 Pb - Na 合金	8 8,2	8 1.1	\$ 2.0		
*	\$160x	8 6,6	8 5.7	99.1		
5	P5,04	\$ 2.5	\$ 174	9 8.9		
ŝ	Pb(OH);	8 7.8	8.7.1	9 9.Z		
7	295004 - 95(OH);	8 5.6	8 3,3	7 7.5		
ä	Pb(OAc), Pb(OR),	å 4,S	8 2.8	¥ 7.8		
7	Pb(OAc) _s /3H ₂ O	8 5.5	8 2.5	9 6.5		
10	Na;F50,	8 8.2	7 9.4	9 9.0		
5.5	Pacos	6 5.8	8 2.0	98.8		

突然列コマーミス

メチルフエエルガーゼネートの代もに難るので

90℃の水を渡し、総生するメタノールは留去しながら、メチルフエニルカーボネートは、環境して反応器で設するジフエニルカーボネートは、環境して反応器で設するが、10元十、

菱

F 57. 188. 1881/ GA	9 メテルフエニルカー:× ネート反応集 (9)	27x=20-8x-5			
200 40 100 100		製 繁 (%)	選択率例		
3.6	\$ 6,6	\$ 6.2	9 9,5		
٤٥	7 4,8	7 3,9	99.2		
120	8 5.6	8 4.7	9 9.3		
130	9 O.8	8 9,9	8 8°0		

突腾到 2 ~ 1 1

PhO の代りに残べの鉛化合物または動を用いる 以外は、実施例1と例様な方法によって、メテル フェニルカーボネート(7 6 岁)からシフェニル カーボネートへの反応を行った。2 時総会の反応 概果を表2 に示す。なか、これらの実施所にかい て、機構は5 mmoとまたは鉛として5 %- a iom を 用いた。実施例3 で用いた Pb- Na 含金は、Pb を

をキルフリールカーボネートを用いる以外は、実 施例1と全く同様な方法で反応を行い、2時間後 の反応結果を扱るに示す。

38 B

98. 28. (4)	8-000-Ar		979-120-184-1		
	R	Ac	双数 (%)	强机 电池	
12	C. H.	-⊘	?⊹&,\$? 8.5	
13	$n - C_8 H_7$	(С)сн,	7 9,2	¥ 7/g	
1 8	CHs	си, -(С)- ¢-ся, ся,	3 & ₄ 0.	9 9.0	
15	CH _s	-(0)(2-(0) (8-(0)	& 8.S	ÿ 8.8	
16	CHs	-{©}-cz	8 4.0	9 7.8	
12	C83	~(_)~ oca;	8 5,8	9-7.\$	

ただし、実施例12かまび13代かいでは、反応施設は210でであり、選択の数数には130であり、選択の数数には130での治を誘躍させた。

(発明の効果)

平発明によれば、鉛酸線を使用することにより。 ジアリールカーボネートを高収器、高速気象で数 着することができ、また。ルイス微などの触媒の 使用によつて窓起される装造の複数等の間短が弊 消された。

代程人 膚 水

